

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-212622

(43) Date of publication of application: 30.07.2003

(51)Int.CI.

C04B 24/26 C04B 24/02 C04B 24/06 C04B 24/38 C04B 28/02 // C04B103:30 C04B103:40

(21)Application number: 2002-013669

(71)Applicant: NIPPON SHOKUBAI CO LTD

(22)Date of filing:

23.01.2002

(72)Inventor: YAMASHITA AKIHIKO

TANAKA HIROMICHI

UNO TORU

ONDA YOSHIYUKI

(54) CEMENT ADMIXTURE AND METHOD FOR APPLYING CEMENT COMPOSITION (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a cement admixture which has high dispersion performance, gives excellent strength and durability to the hardened cement and can prevent fluidity from being deteriorated at high temperature and to provide a method for applying a cement composition containing the cement admixture.

SOLUTION: This cement admixture contains a copolymer (A) and one or more compounds (B) selected from the group consisting of hydroxycarboxylic acid or its salt, sugar and sugar alcohol at a ratio of 10/90 to 99.9/0.1 (wt.%) as indispensable components. The copolymer (A) has a constituent unit (I) expressed by the general formula: YO(R10)nR2 and derived from an unsaturated (poly)alkylene glycol ether—based monomer (a) and another constituent unit (II) derived from an unsaturated monocarboxylic acid—based monomer (b) as indispensable units. Each of the units (I) and (II) accounts for ≥1 wt.% of the whole constituent units, and the unit (I) accounts for ≤50 mol% of the whole constituent units.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

THIS PAGE BLANK (USPTO)

2003-212622

[Claims]

10

15

20

25

[Claim 1] A cement admixture comprising a copolymer (A) mentioned below and one or more species of compound (B) selected from the group consisting of an oxycarboxylic acid or a salt thereof, saccharide and sugar alcohol as essential components in the ratio (% by weight) of 10/90 to 99.9/0.1,

wherein the copolymer (A) comprises a constituent unit (I) derived from an unsaturated (poly)alkylene glycol ether monomer (a) represented by the following formula (1):

 $YO(R^{1}O)_{p}R^{2}$ (1)

(wherein Y represents an alkenyl group containing 2 to 4 carbon atoms; R^1O is the same or different and represents an oxyalkylene group containing 2 to 18 carbon atoms; n represents the average molar number of addition of the oxyalkylene group and is a number of 1 to 500; R^2 represents a hydrogen atom or a hydrocarbon group containing 1 to 30 carbon atoms) and a constituent unit (II) derived from an unsaturated monocarboxylic acid monomer (b) as essential constituent units, and

the constituent unit (I) and constituent unit (II) each accounts for 1% by weight or more in the whole constituent units, and the ratio of the constituent unit (I) is 50 mole% or less in the whole constituent units.

[Claim 2] A method for executing a cement composition comprising executing the cement composition containing the cement admixture according to Claim 1, cement and water as essential components at a temperature of 20°C or more.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19) 日本国特許庁 (IP)

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開2003-212622 (P2003-212622A)

最終頁に続く

(43)公開日 平成15年7月30日(2003.7.30)

(51) Int. Cl. ⁷	識別記号		FI	•			テーマコート・	(参考)
C04B 24/26	•		C04	3 24/26		A 4G0	012	
24/02				24/02				
24/06				24/06		A		
24/38				24/38		Z		
28/02				28/02	•		0.0.	
		審査請求	未請求	請求項の数 2	OL	(全18頁)	最終頁に	続く

(21)出願番号	特願2002-13669(P2002-13669)	(71)出願人	000004628
			株式会社日本触媒
(22) 出願日	平成14年1月23日(2002.1.23)	·	大阪府大阪市中央区高麗橋4丁目1番1号
		(72)発明者	山下 明彦
			大阪府吹田市西御旅町5番8号 株式会社
			日本触媒内
		(72)発明者	田中宏道
			大阪府吹田市西御旅町5番8号 株式会社
			日本触媒内
		(72)発明者	宇野 亨
			神奈川県川崎市川崎区千鳥町14-1 株式
	•		会社日本触媒内

(54) 【発明の名称】セメント混和剤及びセメント組成物の施工方法

(57)【要約】 (修正有)

【課題】 高い分散性能を有し、強度及び耐久性に優れたセメント硬化物を与え、しかも、高温時の流動性低下の防止が可能であるセメント混和剤及びこれを用いたセメント組成物の施工方法を提供する。

【解決手段】 セメント混和剤は、共重合体(A)と、オキシカルボン酸もしくはその塩、糖及び糖アルコールからなる群から選ばれる1種以上の化合物(B)とを、10/90~99.9/0.1の比率(重量%)で必須成分として含むものであり、該共重合体(A)は、一般式(1)で表される不飽和(ポリ)アルキレングリコールエーテル系単量体(a)由来の構成単位(I)と不飽和モノカルボン酸系単量体(b)由来の構成単位(I)と不飽和モノカルボン酸系単量体(b)由来の構成単位(I)とを必須の構成単位として有し、かつ、構成単位(I)と構成単位(I)とが各々全構成単位中の1重量%以上を占め、構成単位(I)の占める割合が全構成単位中の50モル%以下である。

 $YO (R^{1} O) nR^{2} \cdots (1)$

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記の共重合体(A)と、オキシカル ボン酸もしくはその塩、糖及び糖アルコールからなる群 から選ばれる1種以上の化合物(B)とを、10/90 ~99. 9/0. 1の比率 (重量%) で必須成分として 含むセメント混和剤であって、該共重合体(A)は、下 記一般式(1):

$$YO (R1 O) nR2$$
 (1)

(式中、Yは、炭素原子数2~4のアルケニル基を表 す。R¹ Oは、同一若しくは異なって、炭素原子数2~ 10 18のオキシアルキレン基を表す。nは、オキシアルキ レン基の平均付加モル数であり、1~500の数を表 す。R² は、水素原子又は炭素原子数1~30の炭化水 素基を表す。) で表される不飽和 (ポリ) アルキレング リコールエーテル系単量体 (a) 由来の構成単位 (I) と不飽和モノカルボン酸系単量体(b)由来の構成単位 (II) とを必須の構成単位として有し、かつ、構成単 位(I)と構成単位(II)とが各々全構成単位中の1 重量%以上を占め、構成単位(I)の占める割合が全構 成単位中の50モル%以下であることを特徴とするセメ ント混和剤。

【請求項2】 請求項1に記載のセメント混和剤、セ メント及び水を必須成分とするセメント組成物を20℃ 以上の温度で施工することを特徴とするセメント組成物 の施工方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、セメント混和剤及 びこれを用いたセメント組成物の施工方法に関する。

[0002]

【従来の技術】セメント組成物は、強度及び耐久性に優 れたセメント硬化物を与えることから、建築物外壁材、 建築物構造体等の用途に広く用いられている。このよう なセメント組成物としては、セメントに水を添加したセ メントペーストや、これに細骨材である砂を混合したモ ルタル、更に粗骨材である小石を混合したコンクリート 等が挙げられ、通常、空気連行性や流動性を高めるため に、セメント混和剤が加えられているが、近年、その重 要性が認識され、技術革新が盛んに行われている。

【0003】セメント混和剤の任務は、セメント組成物 40 を減水しても充分な分散性を発揮してその流動性及び施 工性を確保でき、減水による耐久性及び強度向上を実現 すると同時に、経時的に安定した分散性を保持して良好 なセメント組成物を獲得するところにある。そして昨今 のコンクリート業界では、このような性能を実現するコ ンクリートが強く求められており、これを達成するには 単位水量の低減と共に、流動性低下の防止が重要な課題 となっている。

【0004】特開平9-241055号公報には、ポリ オキシアルキレン化合物を必須成分とするセメント分散 50 YO(R'O)nR²

剤に関し、特開平10-194808号公報には、特定 のポリオキシアルキレン鎖を有するアルケニルアルコー ルと不飽和カルボン酸系化合物とを必須構成単位とする 共重合体からなるセメント分散剤に関し、又、特開平1 1-106247号公報には、アルケニルアルコールの エチレンオキサイドとプロピレンオキサイドの付加物又 はそのアルキルエーテル化物を必須構成単位とする共重 合体からなるセメント用分散剤に関し、遅延剤と組み合 わせて使用してもよいことが開示されている。

【0005】しかしながら、これらの技術では、セメン ト組成物を用いて施工する際に、セメント組成物の流動 性が低下することを充分に防止するための工夫の余地が あった。即ち、セメント組成物の施工中に、セメントと 水とによる水和反応が進行してセメント硬化物が部分的 に形成されるに従って、セメント組成物の流動性を向上 させるためのセメント混和剤が該セメント硬化物中に取 り込まれ、その作用を発揮することができなくなること から、セメント組成物の施工における作業性をより向上 させるための工夫の余地があった。特に、高温の環境で 20 セメント組成物を施工する場合には、セメント組成物の 流動性の低下を防止して作業性を向上させ、セメント組 成物の施工を効率よく行うと共に、より充分にセメント 硬化物の性能を発揮させることが望まれている。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記現状に 鑑みてなされたものであり、高い分散性能を有し、強度 及び耐久性に優れたセメント硬化物を与え、しかも、高 温時の流動性低下の防止が可能であるセメント混和剤及 びこれを用いたセメント組成物の施工方法を提供するこ とを目的とするものである。

[0007]

30

【課題を解決するための手段】本発明者らは、セメント 混和剤について鋭意検討の結果、特定の構造単位を有す る共重合体 (A) が高い分散性能を有し、強度及び耐久 性に優れたセメント硬化物を与えることにまず着目し た。そしてこのような共重合体(A)を含むセメント混 和剤を用いてセメント組成物を施工する場合、共重合体 (A) に対して、特定量のオキシカルボン酸もしくはそ の塩、糖及び糖アルコールからなる群から選ばれる1種 以上の化合物(B)を併用すると、高い分散性能等が維 持され、しかも、高温時の流動性低下の防止が可能とな ることを見いだし、上記課題をみごとに解決することが できることに想到し、本発明を完成するに到った。

【0008】即ち、共重合体(A)と、オキシカルボン 酸もしくはその塩、糖及び糖アルコールからなる群から 選ばれる1種以上の化合物(B)とを、10/90~9 9. 9/0. 1の比率 (重量%) で必須成分として含む セメント混和剤であって、該共重合体(A)は、下記ー 般式(1);

(式中、Yは、炭素原子数2~4のアルケニル基を表す。R¹ Oは、同一若しくは異なって、炭素原子数2~18のオキシアルキレン基を表す。nは、オキシアルキレン基の平均付加モル数であり、1~500の数を表す。R² は、水素原子又は炭素原子数1~30の炭化水素基を表す。)で表される不飽和(ポリ)アルキレングリコールエーテル系単量体(a)由来の構成単位(I)と不飽和モノカルボン酸系単量体(b)由来の構成単位(II)とを必須の構成単位として有し、かつ、構成単位(I)と構成単位(II)とが各々全構成単位中の1重量%以上を占め、構成単位(I)の占める割合が全構成単位中の50モル%以下であるセメント混和剤である。

【0009】本発明は又、上記セメント混和剤、セメント及び水を必須成分とするセメント組成物を20℃以上の温度で施工するセメント組成物の施工方法でもある。 【0010】

【発明の実施の形態】以下、本発明について詳しく説明 する。

【0011】本発明によるセメント混和剤は、共重合体 (A) と、オキシカルボン酸もしくはその塩、糖及び糖 アルコールからなる群から選ばれる 1 種以上の化合物 (B) とを10/90~99. 9/0. 1の比率(重量 %) で必須成分として含む。上記共重合体(A)は、セ メント混和剤用共重合体であり、セメント組成物中で高 い分散性能を発揮し、強度及び耐久性に優れたセメント 硬化物を与えることができるものである。又、上記オキ シカルボン酸もしくはその塩、糖及び糖アルコールから なる群から選ばれる1種以上の化合物(B)は、セメン ト組成物を用いて施工する際に、セメントと水とによる 水和反応が進行してセメント硬化物が部分的に形成され るに従って、セメント組成物の流動性を向上させるため の共重合体 (A) 等が該セメント硬化物中に取り込ま れ、その作用を発揮することができなくなることに起因 してセメント組成物の流動性が低下することを充分に防 止するために、セメント組成物中で硬化を遅延する作用 を有するものである。これら共重合体(A)と、オキシ カルボン酸もしくはその塩、糖及び糖アルコールからな る群から選ばれる1種以上の化合物(B)とを組み合わ せることにより、セメント組成物の施工において、共重 40

【0012】本発明で用いられる化合物(B)は、オキシカルボン酸もしくはその塩、糖及び糖アルコールからなる群から選ばれる1種以上の化合物である。オキシカルボン酸もしくはその塩としては、例えば、グルコン酸、グルコヘプトン酸、アラボン酸、リンゴ酸、クエン酸や、これらのナトリウム、カリウム、カルシウム、マグネシウム、アンモニウム、トリエタノールアミン等の50

合体 (A) の作用効果を充分に発揮させることが可能と

なり、しかも、高温時の流動性低下の防止が可能とな

無機塩又は有機塩等が挙げられる。又、糖としては、グルコース、フラクトース、ガラクトース、サッカロース、キシロース、アピオース、リボース、異性化糖などの単糖類や、二糖、三糖等のオリゴ糖、又はデキストリン等の多糖類等が挙げられる。又、これらを含む糖蜜類も含まれる。さらに、糖アルコールとしてはソルビトール等が挙げられる。これらの中では、オキシカルボン酸もしくはその塩を用いることが好ましく、グルコン酸もしくはその塩を用いることがとりわけ好ましい。尚、これらは単独で用いてもよく、2種以上を併用してもよい。

【0013】上記共重合体(A)と、オキシカルボン酸もしくはその塩、糖及び糖アルコールからなる群から選ばれる1種以上の化合物(B)との比率、即ち固形分換算での重量割合(重量%)としては、10/90~99.9/0.1である。10/90よりも共重合体(A)の割合が少なくなると、セメント組成物の硬化を

(A) の割合が少なくなると、セメント組成物の硬化を 効率的に行うことができなくなり、99.9/0.1よ りも共重合体(A) の割合が多くなると、セメント組成 物を施工する間、その分散性を維持することができなく なる。上記比率の好ましい範囲としては、20/80~ 99/1である。より好ましくは、20/80~97/ 3である。

【0014】本発明のセメント組成物の施工方法においては、上記セメント混和剤、セメント及び水を必須成分とするセメント組成物を20℃以上の温度で施工することになる。これにより、共重合体(A)を必須とするセメント混和剤を用いる場合におけるセメント組成物の流動性の低下を防止して効率的にかつ容易にセメント組成物の施工を行うことができる。このようなセメント組成物の施工を行うことができる。このようなセメント組成物の施工方法も又、本発明の1つである。

【0015】上記セメント組成物の施工方法において、 共重合体(A)を必須とするセメント混和剤を用いる場 合、セメント組成物が流動性に優れたものとなることか ら、セメント組成物を用いた作業を効率的にかつ容易に 行うことができるが、施工温度が20℃以上であると、 共重合体(A)による作用効果が低下することになる。 本発明では、共重合体(A)とオキシカルボン酸もしく はその塩、糖及び糖アルコールからなる群から選ばれる 1種以上の化合物(B)とを組み合わせることにより、 施工温度が20℃以上であっても、共重合体(A)によ る作用効果の低下を防止して、セメント組成物の施工に おける作業を効率的にかつ容易に行うことが可能とな る。本発明の好ましい形態としては、夏場等の施工にお いて適用されることであり、例えば、施工温度が25℃ 以上の場合に適用することである。より好ましくは、3 0℃以上である。尚、本発明において施工とは、セメン ト組成物を調製した後に、該セメント組成物を硬化させ ようとするまでの工事等における工程を意味し、例え ば、セメント組成物をアジテーター車 (生コンクリート

ミキサー車)により輸送したりポンプ等により移送したり型枠等に充填したりする工程等が挙げられる。又、施工温度とは、セメント組成物を施工する際のセメント組成物の温度を意味する。

【0016】以下に、共重合体(A)やセメント組成物について説明する。上記共重合体(A)は、上記一般式(1)で表わされる不飽和(ポリ)アルキレングリコールエーテル系単量体(a)由来の構成単位(I)と不飽和モノカルボン酸系単量体(b)由来の構成単位(II)とを必須の構成単位として有する重合体である。尚、共重合体(A)は、後述の単量体(c)由来の構成単位(III)を有していてもよい。これらの構造単位はそれぞれ1種であってもよく、2種以上であってもよい。

【0017】上記共重合体(A)において、構成単位 (I)と構成単位(II)とが各々全構成単位中の1重 量%以上を占め、構成単位(1)の占める割合が全構成 単位中の50モル%以下である。上記構成単位(I)の 割合が1重量%未満では、共重合体(A)中に存在する 不飽和(ポリ)アルキレングリコールエーテル系単量体 20 (a) 由来のオキシアルキレン基の割合が少なすぎ、 又、上記構成単位(II)の割合が1重量%未満では、 共重合体(A) 中に存在する不飽和モノカルボン酸系単 量体(b)由来のカルボキシル基の割合が少なすぎ、充 分な分散性を発揮し得ないこととなる。一方、構成単位 (I) の占める割合は、不飽和 (ポリ) アルキレングリ コールエーテル系単量体(a)の重合性が低いことか ら、分散性の高い共重合体(A)を高収率で得るため に、全構成単位中の50モル%以下であることが重要で ある。さらに、分散性の高い共重合体(A)をより高収 30 率で得るために、構成単位(II)がアクリル酸(塩) に由来する構造を少なくとも含んでなることが好まし い。尚、構成単位(I)の占める割合としては、5重量 %以上が好ましく、10重量%以上がより好ましく、2 0重量%以上が更に好ましく、40重量%以上が最も好 ましい。又、共重合体 (A) における構成単位 (I) と 構成単位(I I) との合計の比率(重量%) としては、 共重合体(A)全体の50~100重量%が好ましく、 70~100重量%がより好ましい。

【0018】上記不飽和(ポリ)アルキレングリコール 40 エーテル系単量体 (a)を表す一般式 (1)において、オキシアルキレン基R Oの炭素原子数としては、2~18が適当であるが、2~8が好ましく、2~4がより好ましい。又、エチレンオキシド、プロピレンオキシド、ブチレンオキシド、スチレンオキシド等の中から選ばれる任意の2種類以上のアルキレンオキシド付加物については、ランダム付加、ブロック付加、交互付加等のいずれの形態であってもよい。尚、親水性と疎水性とのバランス確保のため、オキシアルキレン基中にオキシエチレン基を必須成分として有することが好ましく、5050

モル%以上がオキシエチレン基であることがより好ましく、90モル%以上がオキシエチレン基であることがさらに好ましく、95モル%以上がオキシエチレン基であることが最も好ましい。

【0019】上記一般式(1)におけるオキシアルキレ ン基の平均付加モル数 n は、1~500であることが適 当である。好ましくは2~500、より好ましくは10 ~500、さらに好ましくは20~500、特に好まし くは30~500、最も好ましくは40~300であ 10 る。平均付加モル数が小さいほど、得られる重合体の親 水性が低下して分散性能が低下する傾向があり、一方、 500を超えると、共重合反応性が低下する傾向とな る。尚、平均付加モル数とは、単量体1モル中において 付加している当該有機基のモル数の平均値を意味する。 【0020】上記一般式(1)におけるR2は、水素原 子又は炭素原子数1~30の炭化水素基であればよく、 該炭素原子数1~30の炭化水素基としては、例えば、 炭素原子数1~30のアルキル基(脂肪族アルキル基又 は脂環族アルキル基)、炭素原子数6~30のフェニル 基、アルキルフェニル基、フェニルアルキル基、 (アル キル)フェニル基で置換されたフェニル基、ナフチル基 等のベンゼン環を有する芳香族基等が挙げられる。R² においては、炭化水素基の炭素原子数が増大するに従っ て疎水性が大きくなり、分散性が低下するため、R²が 炭化水素基の場合の炭素原子数としては、1~22が好 ましく、1~18がより好ましく、1~12がさらに好 ましく、1~4が特に好ましく、そしてR²が水素原子 の場合が最も好ましい。

【0021】上記一般式(1)におけるYで表されるアルケニル基の炭素原子数としては、2~4が適当であるが、3~4が好ましく、4がより好ましい。具体的には、ビニル基、アリル基、メタリル基等が挙げられるが、アリル基又はメタリル基が好ましく、メタリル基がより好ましい。

【0022】上記一般式(1)で表される不飽和(ポリ)アルキレングリコールエーテル系単量体(a)としては、例えば、アリルアルコール、メタリルアルコール等の不飽和アルコールにアルキレンオキシドを1~500モル付加して製造することができるが、具体的には、(ポリ)エチレングリコール(メタ)アリルエーテル、(ポリ)エチレン(ポリ)プロピレングリコール(メタ)アリルエーテル、(ポリ)エチレン(ポリ)ブラレングリコール(メタ)アリルエーテル、(ポリ)エチレン(ポリ)ブチレングリコール(メタ)アリルエーテル等が挙げられる。本発明では、構成単位(I)を与える単量体(a)として、これらの1種を単独で使用できるほか、2種以上を併用することができる。

【0023】上記共重合体(A)における構成単位(II)は、アクリル酸(塩)由来の構造を少なくとも含んでなることが好ましく、不飽和モノカルボン酸系単量体(b)としては、少なくともアクリル酸又はその塩を含

むことが好ましい。アクリル酸又はその塩由来の構造を含むことにより、少量で優れた分散性を発揮することができる。尚、アクリル酸の塩としては、例えば、一価金属塩、二価金属塩、アンモニウム塩、有機アミン塩等を挙げることができる。又、構成単位(II)は、アクリル酸又はその塩由来の構造以外の構造を含んでいても良く、アクリル酸又はその塩以外の不飽和モノカルボン酸系単量体(b)としては、例えば、メタクリル酸、クロトン酸、又はこれらの一価金属塩、二価金属塩、アンモニウム塩、有機アミン塩等を挙げることができ、これらの1種又は2種以上を用いることができる。これらの中でも特に、不飽和モノカルボン酸系単量体(b)として、アクリル酸(塩)のみを含む形態が好ましいが、アクリル酸(塩)とメタクリル酸(塩)とを含む形態は、本発明の好ましい実施形態の一つである。

【0024】上記共重合体(A)において、構成単位(II)の占める割合は、共重合体(A)の全構成単位中の1重量%以上であることが重要であるが、2重量%以上であることが好ましく、3重量%以上であることがより好ましく、4重量%以上であることがとりわけ好ま 20しい。一方、上記共重合体(A)において、構成単位(II)としてアクリル酸(塩)由来の構造の占める割合は、共重合体(A)の全構成単位中の0.5重量%以上であることが好ましく、1重量%以上であることがより好ましく、2重量%以上であることがさらに好ましく、3重量%以上であることがとりわけ好ましい。

【0025】上記共重合体(A)においては、該重合体(A)中のカルボキシル基を未中和型に換算した該共重合体(A)1g当りのカルボキシル基のミリ当量数(meq/g)が0.2~5.0となるように、各構成単位の比率を設定することが好ましい。上記カルボキシル基のミリ当量数(meq/g)としては、0.3~4.5がより好ましく、0.3~4.0が更に好ましく、0.4~3.5が特に好ましく、0.4~3.0が最も好ましい。カルボキシル基のミリ当量数が大きくなるとスランプ保持性が低下傾向となり、他方、小さくなると初期の分散性が低下傾向となる。従って、上記共重合体

(A) において、該重合体(A) 中のカルボキシル基を 未中和型に換算した該共重合体(A) 1 g 当りのカルボ キシル基のミリ当量数(m e q/g)が上記の範囲内と なるように、構成単位(I I)の占める割合を設定する のが好ましい。

【0026】上記共重合体(A)において、不飽和モノカルボン酸系単量体(b)由来のカルボキシル基を有する構成単位(II)以外に、その他のカルボキシル基をもつ構成単位を有していてもよいことから、共重合体(A)の上記カルボキシル基のミリ当量数は、構成単位(II)に由来するカルボキシル基に起因するとは限られない。このことをも考慮して構成単位(II)の占める割合の上限を設定することが必要である。

【0027】上記「共重合体(A)中のカルボキシル基を未中和型に換算した該共重合体(A)1g当りのカルボキシル基のミリ当量数(meq/g)」とは、共重合体(A)が塩を形成する場合を考慮したものであり、酸の場合と塩を形成した場合の計算方法を以下に挙げる。尚、以下の計算では、構成単位(II)由来のカルボキシル基のみを例示しているが、カルボキシル基を有するその他の構成単位を含む場合には、これもカルボキシル基のミリ当量数に含めなければならない。

【0028】(計算例1):単量体(b)としてアクリル酸を用い、単量体(a)/単量体(b)=90/10(重量%)の組成比の共重合体が得られた場合、アクリル酸の分子量は72であるので、単量体(b)に由来するカルボキシル基を未中和型に換算した該重合体1g当りのカルボキシル基のミリ当量数(meq/g)=(0.1/72)×1000=1.39となる。

【0029】(計算例2):単量体(b)としてアクリル酸ナトリウムを用い、単量体(a)/単量体(b)=80/20(重量%)の組成比の共重合体が得られた場合、アクリル酸ナトリウムの分子量は94、アクリル酸の分子量は72であるので、単量体(b)に由来するカルボキシル基を未中和型に換算した該重合体1g当りのカルボキシル基のミリ当量数(meq/g)=(0.2×72/94)/72×1000=2.23となる。尚、重合時にはアクリル酸を用い、重合後にアクリル酸に由来するカルボキシル基を水酸化ナトリウムで完全に中和した場合も、この計算例と同様となる。

【0030】上記カルボキシル基のミリ当量数 (meq/g) は、上記のような単量体に基づいた計算法で算出する以外に、共重合体 (A) のカルボキシル基の対イオンの種類を考慮した上で、該共重合体 (A) の酸価を測定することによって算出することもできる。

【0031】上記共重合体(A)は、例えば、構成単位(I)を与える不飽和(ポリ)アルキレングリコールエーテル系単量体(a)及び構成単位(II)を与える不飽和モノカルボン酸系単量体(b)を必須成分として含む単量体成分を共重合して製造することができるが、これに限定されない。例えば、単量体(a)の代わりに、アルキレンオキシドを付加する前の単量体、即ちメタリルアルコール等の不飽和アルコールを用い、これを重合開始剤の存在下で単量体(b)と共重合させた後、アルキレンオキシドを平均1~500モル付加する方法によっても得ることができる。尚、単量体成分を共重合する際には、必要に応じ、上記単量体と共重合可能なその他の単量体をさらに共重合させてもよい。

【0032】上記共重合体(A)において、必須の構成 単位を与える単量体成分以外に、その他の共重合可能な 単量体(c)を用いることができる。このような単量体 (c)により構成単位(III)が形成されることにな

50

る。尚、単量体(c)由来の構成単位(III)の占め る割合は、共重合体(A)の全構成単位中の70重量% 以下であることが好ましく、50重量%以下であること がより好ましく、30重量%以下であることがさらに好 ましい。上記構成単位(III)を与える単量体(c) としては、単量体 (a) 及び/又は単量体 (b) と共重 合可能な単量体であり、例えば、下記のもの等が挙げら れ、これらの1種又は2種以上を用いることができる。 【0033】マレイン酸、無水マレイン酸、フマル酸、 イタコン酸、シトラコン酸等の不飽和ジカルボン酸類、 及びこれらの一価金属塩、二価金属塩、アンモニウム 塩、有機アミン塩類;マレイン酸、無水マレイン酸、フ マル酸、イタコン酸、シトラコン酸等の不飽和ジカルボ ン酸類と炭素原子数1~30のアルコールとのハーフエ ステル、ジエステル類;上記不飽和ジカルボン酸類と炭 素原子数1~30のアミンとのハーフアミド、ジアミド 類:上記アルコールやアミンに炭素原子数2~18のア ルキレンオキシドを1~500モル付加させたアルキル (ポリ) アルキレングリコールと上記不飽和ジカルボン 酸類とのハーフエステル、ジエステル類;上記不飽和ジ 20 カルボン酸類と炭素原子数2~18のグリコール又はこ れらのグリコールの付加モル数2~500のポリアルキ レングリコールとのハーフエステル、ジエステル類;メ チル (メタ) アクリレート、エチル(メタ)アクリレー ト、プロピル (メタ) アクリレート、グリシジル (メ タ) アクリレート、メチルクロトネート、エチルクロト ネート、プロピルクロトネート等の不飽和モノカルボン 酸類と炭素原子数1~30のアルコールとのエステル 類;炭素原子数1~30のアルコールに炭素原子数2~ 18のアルキレンオキシドを1~500モル付加させた 30 アルコキシ (ポリ) アルキレングリコールと (メタ) ア クリル酸等の不飽和モノカルボン酸類とのエステル類; (ポリ) エチレングリコールモノメタクリレート、 (ポ リ) プロピレングリコールモノメタクリレート、(ポ リ) プチレングリコールモノメタクリレート等の、(メ タ) アクリル酸等の不飽和モノカルボン酸類への炭素原 子数2~18のアルキレンオキシドの1~500モル付 加物類;マレアミド酸と炭素原子数2~18のグリコー ル又はこれらのグリコールの付加モル数2~500のポ リアルキレングリコールとのハーフアミド類。

【0034】トリエチレングリコールジ(メタ)アクリレート、(ポリ)エチレングリコールジ(メタ)アクリレート、ポリプロピレングリコールジ(メタ)アクリレート、(ポリ)エチレングリコール(ポリ)プロピレングリコールジ(メタ)アクリレート等の(ポリ)アルキレングリコールジ(メタ)アクリレート類;ヘキサンジオールジ(メタ)アクリレート、トリメチロールプロパントリ(メタ)アクリレート、トリメチロールプロパンジ(メタ)アクリレート等の多官能(メタ)アクリレート類;トリエチレングリコールジマレート、ポリエチレ

ングリコールジマレート等の(ポリ)アルキレングリコ ールジマレート類;ビニルスルホネート、(メタ)アリ ルスルホネート、2-(メタ)アクリロキシエチルスル ホネート、3- (メタ) アクリロキシプロピルスルホネ ート、3-(メタ) アクリロキシー2-ヒドロキシプロ ピルスルホネート、3- (メタ) アクリロキシー2-ヒ ドロキシプロピルスルホフェニルエーテル、3-(メ タ) アクリロキシー2-ヒドロキシプロピルオキシスル ホベンゾエート、4-(メタ) アクリロキシブチルスル 10 ホネート、(メタ) アクリルアミドメチルスルホン酸、 (メタ) アクリルアミドエチルスルホン酸、2ーメチル プロパンスルホン酸 (メタ) アクリルアミド、スチレン スルホン酸等の不飽和スルホン酸類、並びに、それらの 一価金属塩、二価金属塩、アンモニウム塩及び有機アミ ン塩:メチル(メタ)アクリルアミドのように不飽和モ ノカルボン酸類と炭素原子数1~30のアミンとのアミ ド類; スチレン、αーメチルスチレン、ビニルトルエ ン、p-メチルスチレン等のビニル芳香族類;1,4-ブタンジオールモノ (メタ) アクリレート、1,5-ペ ンタンジオールモノ (メタ) アクリレート、1,6-~ キサンジオールモノ (メタ) アクリレート等のアルカン ジオールモノ (メタ) アクリレート類; ブタジエン、イ ソプレン、2ーメチルー1,3-ブタジエン、2-クロ ルー1,3-ブタジエン等のジエン類。

【0035】 (メタ) アクリルアミド、 (メタ) アクリ ルアルキルアミド、N-メチロール(メタ)アクリルア ミド、N,N-ジメチル(メタ)アクリルアミド等の不 飽和アミド類;(メタ)アクリロニトリル、αークロロ アクリロニトリル等の不飽和シアン類; 酢酸ビニル、プ ロピオン酸ビニル等の不飽和エステル類;(メタ)アク リル酸アミノエチル、 (メタ) アクリル酸メチルアミノ エチル、 (メタ) アクリル酸ジメチルアミノエチル、 (メタ) アクリル酸ジメチルアミノプロピル、(メタ) アクリル酸ジブチルアミノエチル、ビニルピリジン等の 不飽和アミン類:ジビニルベンゼン等のジビニル芳香族 類;トリアリルシアヌレート等のシアヌレート類:(メ タ) アリルアルコール、グリシジル(メタ) アリルエー テル等のアリル類;メトキシポリエチレングリコールモ ノビニルエーテル、ポリエチレングリコールモノビニル 40 エーテル、メトキシポリエチレングリコールモノ(メ タ) アリルエーテル、ポリエチレングリコールモノ (メ タ) アリルエーテル、等のビニルエーテル或いはアリル エーテル類;ポリジメチルシロキサンプロピルアミノマ レインアミド酸、ポリジメチルシロキサンアミノプロピ レンアミノマレインアミド酸、ポリジメチルシロキサン ービスー (プロピルアミノマレインアミド酸) 、ポリジ メチルシロキサンービスー (ジプロピレンアミノマレイ ンアミド酸)、ポリジメチルシロキサン- (1ープロピ ルー3-アクリレート)、ポリジメチルシロキサンー (1-プロピルー3-メタクリレート)、ポリジメチル シロキサンービスー (1ープロピルー3ーアクリレート)、ポリジメチルシロキサンービスー (1ープロピルー3ーメタクリレート)等のシロキサン誘導体。

【0036】本発明における共重合体(A)を得るに は、重合開始剤を用いて上記単量体成分を共重合させれ ばよい。共重合は、溶液重合や塊状重合等の公知の方法 で行うことができる。溶液重合は回分式でも連続式でも 行うことができ、その際に使用される溶媒としては特に 限定されず、例えば、水:メチルアルコール、エチルア ルコール、イソプロピルアルコール等のアルコール;ベ 10 ンゼン、トルエン、キシレン、シクロヘキサン、nーヘ キサン等の芳香族或いは脂肪族炭化水素;酢酸エチル等 のエステル化合物;アセトン、メチルエチルケトン等の ケトン化合物; テトラヒドロフラン、ジオキサン等の環 状エーテル化合物等が挙げられるが、原料単量体及び得 られる重合体の溶解性から、水及び炭素数1~4の低級 アルコールよりなる群から選ばれた少なくとも1種を用 いることが好ましく、その中でも水を溶媒に用いるの が、脱溶剤工程を省略できる点でさらに好ましい。

【0037】上記共重合体(A)を製造するために水溶 20 液重合を行なう場合には、ラジカル重合開始剤として、 水溶性の重合開始剤、例えば、過硫酸アンモニウム、過 硫酸ナトリウム、過硫酸カリウム等の過硫酸塩;過酸化 水素;2,2'-アゾビス-2-メチルプロピオンアミ ジン塩酸塩等のアゾアミジン化合物、2,2'ーアゾビ スー2- (2-イミダゾリン-2-イル) プロパン塩酸 塩等の環状アゾアミジン化合物、2-カルバモイルアゾ イソプチロニトリル等のアソニトリル化合物等の水溶性 アソ系開始剤等が使用され、この際、亜硫酸水素ナトリ ウム等のアルカリ金属亜硫酸塩、メタニ亜硫酸塩、次亜 燐酸ナトリウム、モール塩等のFe (II)塩、ヒドロ キシメタンスルフィン酸ナトリウム二水和物、ヒドロキ シルアミン塩酸塩、チオ尿素、L-アスコルビン酸 (塩)、エリソルピン酸(塩)等の促進剤を併用するこ ともできる。中でも、過酸化水素とL-アスコルビン酸 (塩) 等の促進剤との組み合わせが好ましい。これらの

【0038】又、低級アルコール、芳香族若しくは脂肪族炭化水素、エステル化合物、又は、ケトン化合物を溶 40 媒とする溶液重合を行う場合には、ベンゾイルパーオキシド、ラウロイルパーオキシド、ナトリウムパーオキシド等のパーオキシド; t ーブチルハイドロパーオキシド、クメンハイドロパーオキシド等のハイドロパーオキシド;アゾビスイソブチロニトリル等のアゾ化合物等がラジカル重合開始剤として用いられる。この際アミン化合物等の促進剤を併用することもできる。さらに、水ー低級アルコール混合溶媒を用いる場合には、上記の種々のラジカル重合開始剤、又は、ラジカル重合開始剤と促進剤の組み合わせの中から適宜選択して用いることがで 50

ラジカル重合開始剤や促進剤はそれぞれ単独で用いても

よく、2種以上を併用してもよい。

きる。

【0039】さらに塊状重合を行う場合には、ラジカル 重合開始剤として、ベンゾイルパーオキシド、ラウロイ ルパーオキシド、ナトリウムパーオキシド等のパーオキ シド; t -ブチルハイドロパーオキシド、クメンハイド ロパーオキシド等のハイドロパーオキシド; アゾビスイ ソブチロニトリル等のアゾ化合物等を用い、50~20 0℃の温度で行われる。

【0040】各単量体の反応容器への投入方法は特に限 定されず、全量を反応容器に初期に一括投入する方法、 全量を反応容器に分割若しくは連続投入する方法、一部 を反応容器に初期に投入し、残りを反応容器に分割若し くは連続投入する方法のいずれでもよい。具体的には、 単量体(a)と単量体(b)の全部を反応容器に連続投 入する方法、単量体(a)の一部を反応容器に初期に投 入し、単量体(a)の残りと単量体(b)の全部を反応 容器に連続投入する方法、或いは、単量体(a)の一部 と単量体(b)の一部を反応容器に初期に投入し、単量 体(a)の残りと単量体(b)の残りをそれぞれ反応容 器に交互に数回に分けて分割投入する方法等が挙げられ る。さらに、反応途中で各単量体の反応容器への投入速 度を連続的又は段階的に変えることにより各単量体の単 位時間当りの投入重量比を連続的又は段階的に変化させ て、共重合体中の構成単位(1)と構成単位(11)の 比率が異なる共重合体の混合物を重合反応中に合成する ようにしてもよい。尚、ラジカル重合開始剤は反応容器 に初めから仕込んでも良く、反応容器へ滴下しても良 く、又目的に応じてこれらを組み合わせてもよい。

【0041】上記共重合体(A)の分子量調整のため、 30 連鎖移動剤を用いることができる。連鎖移動剤としては 特に限定されず、例えば、メルカプトエタノール、チオ グリセロール、チオグリコール酸、2-メルカプトプロ ピオン酸、3-メルカプトプロピオン酸、チオリンゴ 酸、チオグリコール酸オクチル、3-メルカプトプロピ オン酸オクチル、2-メルカプトエタンスルホン酸等の チオール系連鎖移動剤:イソプロパノール等の第2級ア ルコール; 亜リン酸、次亜リン酸、及びその塩(次亜リ ン酸ナトリウム、次亜リン酸カリウム等)や、亜硫酸、 亜硫酸水素、亜二チオン酸、メタ重亜硫酸、及びその塩 (亜硫酸ナトリウム、亜硫酸カリウム、亜硫酸水素ナト リウム、亜硫酸水素カリウム、亜二チオン酸ナトリウ ム、亜二チオン酸カリウム、メタ重亜硫酸ナトリウム、 メタ重亜硫酸カリウム等)の低級酸化物及びその塩;等 が挙げられる。これらは単独で用いてもよく、2種以上 を併用してもよい。さらに、共重合体 (A) の分子量調 整のためには、単量体(c)として(メタ)アリルスル ホン酸(塩)類等の連鎖移動性の高い単量体を用いるこ とも有効である。

【0042】連鎖移動剤としては、分子量の調整ができる化合物であればよく、具体的には、メルカプトエタノ

ール、チオグリセロール、チオグリコール酸、2-メル カプトプロピオン酸、3-メルカプトプロピオン酸、チ オリンゴ酸、チオグリコール酸オクチル、3ーメルカプ トプロピオン酸オクチル、2-メルカプトエタンスルホ ン酸、n-ドデシルメルカプタン、オクチルメルカプタ ン、ブチルチオグリコレート等のチオール系連鎖移動 剤;四塩化炭素、塩化メチレン、ブロモホルム、ブロモ トリクロロエタン等のハロゲン化物;イソプロパノール 等の第2級アルコール;亜リン酸、次亜リン酸、及びそ の塩 (次亜リン酸ナトリウム、次亜リン酸カリウム等) や、亜硫酸、亜硫酸水素、亜二チオン酸、メタ重亜硫 酸、及びその塩(亜硫酸ナトリウム、亜硫酸カリウム、 亜硫酸水素ナトリウム、亜硫酸水素カリウム、亜二チオ ン酸ナトリウム、亜二チオン酸カリウム、メタ重亜硫酸 ナトリウム、メタ重亜硫酸カリウム等)の低級酸化物及 びその塩:等を用いることができる。

【0043】所定の分子量の共重合体を再現性よく得るには、共重合反応を安定に進行させることが必要であることから、溶液重合する場合には、使用する溶媒の25℃における溶存酸素濃度を5ppm以下の範囲とすることが好ましい。好ましくは0.01~4ppmの範囲、最も好ましくは0.01~1ppmの範囲である。尚、溶媒に単量体を添加後、窒素置換等を行う場合には、単量体をも含んだ系の溶存酸素濃度を上記範囲内とする。尚、溶媒の溶存酸素濃度の調整は、重合反応槽で行ってもよく、予め溶存酸素量を調整したものを用いてもよく、溶媒中の酸素を追い出す方法としては、例えば、下記の(1)~(5)の方法が挙げられる。

- (1)溶媒を入れた密閉容器内に窒素等の不活性ガスを 30 加圧充填後、密閉容器内の圧力を下げることで溶媒中の 酸素の分圧を低くする。窒素気流下で、密閉容器内の圧 力を下げてもよい。
- (2) 溶媒を入れた容器内の気相部分を窒素等の不活性 ガスで置換したまま液相部分を長時間激しく攪拌する。
- (3) 容器内に入れた溶媒に窒素等の不活性ガスを長時間バブリングする。
- (4) 溶媒を一旦沸騰させた後、窒素等の不活性ガス雰 囲気下で冷却する。
- (5) 配管の途中に静止型混合機 (スタティックミキサ 40 ー) を設置し、溶媒を重合反応槽に移送する配管内で窒素等の不活性ガスを混合する。

【0044】上記共重合体(A)は、そのままでもセメント混和剤の主成分として用いられるが、取り扱い性の観点からは、水溶液状態で弱酸性以上のpH範囲に調整しておくことが好ましく、より好ましくはpH4以上、さらに好ましくはpH5以上、とりわけ好ましくはpH6以上の範囲である。一方、共重合反応をpH7以上で行なってもよいが、その場合、重合率の低下が起こると同時に、共重合性が悪くなり分散性能が低下するので、

酸性から中性のpH範囲で共重合反応を行なうことが好 ましく、より好ましくはpH6未満、さらに好ましくは pH5. 5未満、とりわけ好ましくはpH5未満の範囲 である。従って、低いpHで共重合反応を行なった後に アルカリ性物質を添加してより高いpHに調整すること が好ましく、好適な実施形態として具体的には、pH6 未満で共重合反応を行なった後にアルカリ性物質を添加 してpH6以上に調整する方法、pH5未満で共重合反 応を行なった後にアルカリ性物質を添加してpH5以上 に調整する方法、pH5未満で共重合反応を行なった後 10 にアルカリ性物質を添加してpH6以上に調整する方法 等が挙げられる。 p Hの調整は、例えば、一価金属又は 二価金属の水酸化物や炭酸塩等の無機塩;アンモニア; 有機アミン;等のアルカリ性物質を用いて行なうことが できる。又、pHを下げる必要の有る場合、特に、重合 の際にpHの調整が必要な場合は、リン酸、硫酸、硝 酸、アルキルリン酸、アルキル硫酸、アルキルスルホン 酸、 (アルキル) ベンゼンスルホン酸等の酸性物質を用 いてpHの調整を行なうことができ、これら酸性物質の 中では、p H緩衝作用がある点等からリン酸が好まし い。又、反応終了後、必要ならば濃度調整を行うことも できる。又、上記共重合体(A)は、水溶液の形態でそ のままセメント混和剤の主成分として使用しても良い し、あるいは、カルシウム、マグネシウム等の二価金属 の水酸化物で中和して多価金属塩とした後に乾燥させた り、シリカ系微粉末等の無機粉体に担持して乾燥させた りすることにより粉体化して使用しても良い。

【0045】上記共重合体(A)の重量平均分子量としては、ゲルパーミエーションクロマトグラフィー(以下「GPC」ともいう)によるポリエチレングリコール換算で1000~50000が適当であるが、5000~30000が好ましく、10000~150000がより好ましい。このような重量平均分子量の範囲を選ぶことで、より高い分散性能を発揮するセメント混和剤が得られる。

【0046】本発明のセメント混和剤は、必須成分である共重合体(A)と、オキシカルボン酸もしくはその塩、糖及び糖アルコールからなる群から選ばれる1種以上の化合物(B)以外に、さらに水溶性ポリアルキレングリコール(C)を上記共重合体(A)に対して1~50重量%含有することが好ましい。より好ましくは2~50重量%、さらに好ましくは2~40重量%、とりけ好ましくは3~30重量%である。水溶性ポリアルキレングリコール(C)をも含有することにより、モルタルやコンクリート等のセメント組成物のワーカビリティをより向上させることができるセメント混和剤となる、水溶性ポリアルキレングリコール(C)の含有量が不分をより向上させるには、ワーカビリティの向上効果が不分となり好ましくなく、他方、50重量%を超える場合には、セメントに対する分散性が低下して好ましくな

い。

【0047】又、水溶性ポリアルキレングリコール

(C) を構成するオキシアルキレン基が、炭素原子数が 2~18のオキシアルキレン基の1種又は2種以上の混 合物であり、該水溶性ポリアルキレングリコールの末端 基が、水素原子、炭素原子数1~30のアルキル基又は (アルキル) フェニル基であることが好ましい。水溶性 ポリアルキレングリコール (C) のオキシアルキレン基 の炭素原子数としては、2~18の範囲が適当である が、2~8の範囲が好ましく、2~4の範囲がより好ま 10 しい。さらに、水溶性ポリアルキレングリコール(C) は水溶性であることが必要であることから、親水性の高 い炭素原子数が2のオキシアルキレン基、即ちオキシエ チレン基を必須成分として含むことが好ましく、50モ ル%以上がオキシエチレン基であることがより好まし く、90モル%以上がオキシエチレン基であることがさ らに好ましい。又、オキシアルキレン基の繰り返し単位 は同一であってもあるいは異なっていてもよく、オキシ アルキレン基が2種以上の混合物の形態である場合に は、ブロック状付加、ランダム状付加、交互状付加等の 20 いずれの付加形態でもよい。又、水溶性ポリアルキレン グリコール (C) の末端基は水素原子、炭素原子数1~ 30のアルキル基又は(アルキル)フェニル基が適当で あるが、該炭素原子数としては、1~22が好ましく、 1~18がより好ましく、1~12がさらに好ましく、 1~4が特に好ましく、水素原子の場合が最も好まし い。又、水溶性ポリアルキレングリコール(C)の平均 分子量としては、500~200,000の範囲が好ま しいが、1,000~100,000の範囲がより好ま しく、2,000~50,000の範囲がさらに好まし 30 い。

【0048】両末端基が水素原子である水溶性ポリアルキレングリコール(C)として具体的には、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリエチレンポリプロピレングリコール、ポリエチレンポリプチレングリコール等が挙げられるが、水溶性ポリアルキレングリコール(C)は水溶性であることが必要であることから、親水性の高いオキシエチレン基を必須成分として含むポリアルキレングリコールが好ましく、90モル%以上のオキシエチレン基を必須成分として含むポリアル 40キレングリコールがより好ましい。中でもポリエチレングリコールではポリエチレンプリコールが好ましく、ポリエチレングリコールが最も好ましい。又、2種類以上の水溶性ポリアルキレングリコール

(C) を用いてもよい。尚、本発明の水溶性ポリアルキレングリコール(C)は、水溶性であることが必要であることから、本質的に水不溶性である公知のオキシアルキレン系消泡剤を本発明の水溶性ポリアルキレングリコール(C)として用いることはできない。

【0049】上記水溶性ポリアルキレングリコール

(C) は、上記共重合体 (A) の製造後に配合してもよいが、共重合体 (A) を製造する際に、上記不飽和 (ポリ) アルキレングリコールエーテル系単量体 (a) と上記不飽和モノカルボン酸系単量体 (b) とを必須成分として含む単量体成分以外に、水溶性ポリアルキレングリコール (C) をも含む組成物を原料として共重合反応を行なうことによって、共重合体 (A) と水溶性ポリアルキレングリコール (C) とを含有するセメント混和剤を得ることができる。

【0050】本発明で用いられる不飽和(ポリ)アルキ レングリコールエーテル系単量体(a)は、アリルアル コール、メタリルアルコール等の不飽和アルコール類 に、アルキレンオキシドを1~500モル付加すること によって得ることができるが、この付加反応の際に、反 応系に該不飽和アルコール類以外の飽和脂肪族アルコー ル類(メタノール、エタノール等)や水等の活性水素を 有する化合物が存在していると、主生成物である該単量 体(a)以外に、該活性水素を有する化合物を出発物質 とするポリアルキレングリコールを副生成物として含む 組成物が得られる。本発明では、該単量体(a)の製造 の際に副生するポリアルキレングリコールを除去せず に、主生成物である該単量体(a)以外にポリアルキレ ングリコールを副生成物として含む組成物を原料として 次の共重合反応を行なうことができ、この製造方法によ り、容易に上記共重合体(A)と水溶性ポリアルキレン グリコール(C)とを含有するセメント混和剤を得るこ とができる。尚、単量体(a)の製造の際に副生するポ リアルキレングリコールが、両末端基が水素原子のポリ アルキレングリコール、即ち、ポリエチレングリコール やポリエチレンポリプロピレングリコール等の場合に は、活性水素を2個有する水を出発物質としていること から、該ポリアルキレングリコールの分子量は、活性水 素を1個有する不飽和アルコール類を出発物質とする単 量体(a)の分子量を上回り、通常、同程度から2倍程 度の平均分子量となる。又、共重合体(A)の製造後 に、さらに水溶性ポリアルキレングリコール(C)を配 合してもよく、配合する水溶性ポリアルキレングリコー ル (C) は、副生成物として含まれていた水溶性ポリア ルキレングリコール(C)と同一であっても異なってい てもよい。

【0051】尚、共重合反応を行なう際に用いる不飽和(ポリ)アルキレングリコールエーテル系単量体(a)と水溶性ポリアルキレングリコール(C)とを含む組成物において、不飽和(ポリ)アルキレングリコールエーテル系単量体(a)に対する水溶性ポリアルキレングリコール(C)の割合は0.5~50重量%が適当であるが、1~40重量%が好ましく、2~30重量%がより好ましく、2.5~20重量%がさらに好ましい。特に、水溶性ポリアルキレングリコール(C)の割合が500重量%を超える場合には、重合反応時の単量体濃度が

低下して共重合体 (A) の分子量が低下する為、好まし くない。

【0052】本発明のセメント混和剤は、必須成分であ る共重合体(A)と、オキシカルボン酸もしくはその 塩、糖及び糖アルコールからなる群から選ばれる1種以 上の化合物 (B) 以外に、さらに上記一般式 (1) で表 わされる不飽和(ポリ)アルキレングリコールエーテル 系単量体 (a) を共重合体 (A) に対して1~100重 量%含有することが好ましい。より好ましくは2~10 0 重量%、さらに好ましくは3~90重量%、とりわけ 10 好ましくは5~80重量%である。不飽和(ポリ)アル キレングリコールエーテル系単量体 (a) をも含有する ことにより、モルタルやコンクリート等のセメント組成 物のワーカビリティをより向上させることができるセメ ント混和剤となる。不飽和(ポリ)アルキレングリコー ルエーテル系単量体 (a) の含有量が1重量%未満の場 合には、ワーカビリティの向上効果が不十分となり好ま しくなく、他方、100重量%を超える場合には、セメ ントに対する分散性が低下して好ましくない。尚、該不 飽和 (ポリ) アルキレングリコールエーテル系単量体 (a) は、共重合体 (A) の重合に用いた不飽和 (ポ リ) アルキレングリコールエーテル系単量体(a)、即 ち、共重合体 (A) の構成単位 (I) を導いた不飽和 (ポリ) アルキレングリコールエーテル系単量体 (a) と同一であってもよいし、異なっていてもよい。 さら に、2種類以上の不飽和(ポリ)アルキレングリコール エーテル系単量体(a)を用いてもよい。

【0053】上記不飽和(ポリ)アルキレングリコール エーテル系単量体(a)は、共重合体(A)の製造後に 配合してもよいが、共重合体 (A) を製造する際に、原 30 料として用いた不飽和(ポリ)アルキレングリコールエ ーテル系単量体 (a) が、共重合体 (A) に対して1~ 100重量%残留している時点で重合反応を停止するこ とによって、共重合体(A)以外に、不飽和(ポリ)ア ルキレングリコールエーテル系単量体(a)を共重合体 に対して1~100重量%含有するセメント混和剤組成 物を得ることができる。重合反応を停止する時点は、不 飽和 (ポリ) アルキレングリコールエーテル系単量体 (a) が、共重合体 (A) に対して 2~100 重量%残 留している時点がより好ましく、3~90重量%残留し 40 ている時点がさらに好ましく、4~80重量%残留して いる時点がとりわけ好ましく、5~70重量%残留して いる時点が最も好ましい。この残留する不飽和(ポリ) アルキレングリコールエーテル系単量体(a)の比率が 1 重量%未満の場合には、ワーカビリティの向上効果が 不十分となり好ましくなく、他方、100重量%を超え る場合には、セメントに対する分散性が低下して好まし くない。尚、共重合体(A)の製造後に、さらに不飽和 (ポリ) アルキレングリコールエーテル系単量体 (a) を配合してもよく、配合する不飽和 (ポリ) アルキレン 50 いし、共重合体 (A) とオキシカルボン酸もしくはその

グリコールエーテル系単量体(a)は、共重合反応の単 量体成分として用いた不飽和(ポリ) アルキレングリコ ールエーテル系単量体(a)と同一であっても異なって いてもよい。

【0054】本発明のセメント混和剤は、必須成分であ る共重合体(A)と、オキシカルボン酸もしくはその 塩、糖及び糖アルコールからなる群から選ばれる1種以 上の化合物 (B) 以外に、さらに上記水溶性ポリアルキ レングリコール (C) を共重合体 (A) に対して1~5 0 重量%含有し、かつ、上記不飽和(ポリ)アルキレン グリコールエーテル系単量体 (a) を共重合体 (A) に 対して1~100重量%含有することにより、特に高減 水率領域において、セメント組成物の流動性を維持しつ つ、低温時の硬化時間の短縮及びワーカビリティの向上 が可能なセメント混和剤となる。

【0055】本発明のセメント混和剤の必須成分である 共重合体(A)と、オキシカルボン酸もしくはその塩、 糖及び糖アルコールからなる群から選ばれる1種以上の 化合物(B)以外に、さらに上記水溶性ポリアルキレン グリコール (C) を共重合体 (A) に対して1~50重 量%含有し、かつ、上記不飽和(ポリ)アルキレングリ コールエーテル系単量体 (a) を共重合体 (A) に対し て1~100重量%含有する本発明のセメント混和剤を 得るための上記共重合体 (A) の好ましい製造方法は、 上記不飽和 (ポリ) アルキレングリコールエーテル系単 量体 (a) と上記不飽和モノカルボン酸系単量体 (b) とを必須成分として含む単量体成分以外に、上記水溶性 ポリアルキレングリコール(C)をも含む組成物を原料 として共重合反応を行ない、かつ、不飽和(ポリ)アル キレングリコールエーテル系単量体(a)が、共重合体 (A) に対して1~100重量%残留している時点で重 合反応を停止する方法である。この方法により、共重合 体 (A) 、不飽和(ポリ)アルキレングリコールエーテ ル系単量体(a)及び水溶性ポリアルキレングリコール (C) の3成分を含む組成物を得ることができ、該組成 物にさらにオキシカルボン酸もしくはその塩、糖及び糖 アルコールからなる群から選ばれる1種以上の化合物

(B) を添加することにより、本発明のセメント混和剤 を容易に得ることができる。

【0056】本発明のセメント混和剤は、共重合体

- (A) とオキシカルボン酸もしくはその塩、糖及び糖ア ルコールからなる群から選ばれる1種以上の化合物
- (B) とを必須成分として含むものであるが、水溶液の 形態でそのままセメント混和剤の主成分として使用して もよいし、乾燥させて粉体化して使用してもよい。尚、 セメント混和剤をセメント組成物に添加する場合、予め 共重合体 (A) とオキシカルボン酸もしくはその塩、糖 及び糖アルコールからなる群から選ばれる1種以上の化 合物(B)とを混合したセメント混和剤を添加してもよ

20

塩、糖及び糖アルコールからなる群から選ばれる1種以 上の化合物(B)とを別々に添加してもよい。

【0057】本発明のセメント混和剤は、各種水硬性材 料、即ちセメントや石膏等のセメント組成物やそれ以外 の水硬性材料に用いることができる。このような水硬性 材料と水と本発明のセメント混和剤とを含有し、さらに 必要に応じて細骨材(砂等)や粗骨材(砕石等)を含む 水硬性組成物の具体例としては、セメントペースト、モ ルタル、コンクリート、プラスター等が挙げられる。

【0058】上記水硬性組成物の中では、水硬性材料と 10 してセメントを使用するセメント組成物が最も一般的で あり、該セメント組成物は、本発明のセメント混和剤、 セメント及び水を必須成分として含んでなる。このよう なセメント組成物は、本発明の好ましい実施形態の1つ である。

【0059】上記セメント組成物において使用されるセ メントとしては、特に限定はない。例えば、ポルトラン ドセメント (普通、早強、超早強、中庸熱、耐硫酸塩及 びそれぞれの低アルカリ形)、各種混合セメント(高炉 セメント、シリカセメント、フライアッシュセメン ト)、白色ポルトランドセメント、アルミナセメント、 超速硬セメント(1クリンカー速硬性セメント、2クリ ンカー速硬性セメント、リン酸マグネシウムセメン ト)、グラウト用セメント、油井セメント、低発熱セメ ント(低発熱型髙炉セメント、フライアッシュ混合低発 熱型高炉セメント、ビーライト高含有セメント)、超高 強度セメント、セメント系固化材、エコセメント(都市 ごみ焼却灰、下水汚泥焼却灰の一種以上を原料として製 造されたセメント)等が挙げられ、さらに、高炉スラ グ、フライアッシュ、シンダーアッシュ、クリンカーア 30 ッシュ、ハスクアッシュ、シリカヒューム、シリカ粉 末、石灰石粉末等の微粉体や石膏を添加してもよい。 又、骨材としては、砂利、砕石、水砕スラグ、再生骨材 等以外に、珪石質、粘土質、ジルコン質、ハイアルミナ 質、炭化珪素質、黒鉛質、クロム質、クロマグ質、マグ ネシア質等の耐火骨材が使用可能である。

【0060】上記セメント組成物においては、その1m 3 あたりの単位水量、セメント使用量及び水/セメント 比には特に制限はなく、単位水量100~185kg/ m^3 、使用セメント量 $250\sim800$ kg/ m^3 、水/ 40 び/若しくはその加水分解物、並びに/又は、その塩 セメント比 (重量比) = 0.1~0.7、好ましくは単 位水量120~175kg/m³、使用セメント量27 0~800kg/m³、水/セメント比(重量比)= 0. 2~0. 65が推奨され、貧配合~富配合まで幅広 く使用可能であり、単位セメント量が多く水/セメント 比が小さい高強度コンクリート、水/セメント比(重量 比)が0.3以下の低ー水/セメント比領域にある超高 強度コンクリート、単位セメント量が300kg/m³ 以下の貧配合コンクリートのいずれにも有効である。上 記セメント組成物における本発明のセメント混和剤の配 50 ンクリート混和剤。

合割合については、特に限定はないが、水硬セメントを 用いるモルタルやコンクリート等に使用する場合には、 固形分換算で、共重合体(A)と、オキシカルボン酸も しくはその塩、糖及び糖アルコールからなる群から選ば れる1種以上の化合物(B)との合計でセメント重量の 0.01~5.0%、好ましくは0.02~2.0%、 より好ましくは0.05~1.0%となる比率の量を添 加すればよい。この添加により、単位水量の低減、強度 の増大、耐久性の向上等の各種の好ましい諸効果がもた らされる。上記配合割合が0.01%未満では、性能的 に充分とはならないおそれがあり、逆に5.0%を超え る多量を使用しても、その効果は実質上頭打ちとなり経 済性の面からも不利となる。

【0061】上記セメント組成物は、ポンプ圧送性にも 優れ、施工時の作業性を著しく改善し、高い流動性を有 していることから、レディーミクストコンクリート、コ ンクリート2次製品(プレキャストコンクリート) 用の コンクリート、遠心成形用コンクリート、振動締め固め 用コンクリート、蒸気養生コンクリート、吹付けコンク リート等に有効であり、更に、中流動コンクリート (ス ランプ値が22~25cmの範囲のコンクリート)、高 流動コンクリート(スランプ値が25cm以上で、スラ ンプフロー値が50~70cmの範囲のコンクリー ト)、自己充填性コンクリート、セルフレベリング材等 の高い流動性を要求されるモルタルやコンクリートにも 有効である。

【0062】上記セメント組成物は、例えば、以下に記 載するようなセメント分散剤を含有することができる。 リグニンスルホン酸塩;ポリオール誘導体;ナフタレン スルホン酸ホルマリン縮合物:メラミンスルホン酸ホル マリン縮合物;ポリスチレンスルホン酸塩;特開平1-113419号公報に記載の如くアミノアリールスルホ ン酸ーフェノールーホルムアルデヒド縮合物等のアミノ スルホン酸系;特開平7-267705号公報に記載の 如く(a)成分として、ポリアルキレングリコールモノ (メタ) アクリル酸エステル系化合物と (メタ) アクリ ル酸系化合物との共重合体及び/又はその塩と、(b) 成分として、ポリアルキレングリコールモノ(メタ)ア リルエーテル系化合物と無水マレイン酸との共重合体及 と、(c) 成分として、ポリアルキレングリコールモノ (メタ) アリルエーテル系化合物と、ポリアルキレング リコール系化合物のマレイン酸エステルとの共重合体及 び/又はその塩とを含むセメント分散剤;特許第250 8113号明細書に記載の如くA成分として、(メタ) アクリル酸のポリアルキレングリコールエステルと(メ タ) アクリル酸(塩) との共重合体、B成分として、特 定のポリエチレングリコールポリプロピレングリコール 系化合物、C成分として、特定の界面活性剤からなるコ

22

【0063】特開平1-226757号公報に記載の如 く (メタ) アクリル酸のポリエチレン (プロピレン) グ リコールエステル、(メタ)アリルスルホン酸(塩)、 及び、(メタ) アクリル酸(塩) からなる共重合体;特 公平5-36377号公報に記載の如く(メタ)アクリ ル酸のポリエチレン (プロピレン) グリコールエステ ル、(メタ)アリルスルホン酸(塩)若しくはp-(メ タ) アリルオキシベンゼンスルホン酸(塩)、並びに、 (メタ) アクリル酸(塩) からなる共重合体;特開平4 - 1 4 9 0 5 6 号公報に記載の如くポリエチレングリコ 10 ールモノ(メタ)アリルエーテルとマレイン酸(塩)と の共重合体:特開平5-170501号公報に記載の如 く (メタ) アクリル酸のポリエチレングリコールエステ ル、(メタ)アリルスルホン酸(塩)、(メタ)アクリ ル酸(塩)、アルカンジオールモノ(メタ)アクリレー ト、ポリアルキレングリコールモノ (メタ) アクリレー ト、及び、分子中にアミド基を有する α , β -不飽和単 量体からなる共重合体;特開平5-43288号公報に 記載の如くアルコキシポリアルキレングリコールモノア リルエーテルと無水マレイン酸との共重合体、若しく は、その加水分解物、又は、その塩;特公昭58-38 380号公報に記載の如くポリエチレングリコールモノ アリルエーテル、マレイン酸、及び、これらの単量体と 共重合可能な単量体からなる共重合体、若しくは、その 塩、又は、そのエステル。

【0064】特公昭59-18338号公報に記載の如 くポリアルキレングリコールモノ (メタ) アクリル酸エ ステル系単量体、 (メタ) アクリル酸系単量体、及び、 これらの単量体と共重合可能な単量体からなる共重合 体:特開昭62-119147号公報に記載の如くスル 30 ホン酸基を有する (メタ) アクリル酸エステル及び必要 によりこれと共重合可能な単量体からなる共重合体、又 は、その塩;特開平6-271347号公報に記載の如 くアルコキシポリアルキレングリコールモノアリルエー テルと無水マレイン酸との共重合体と、末端にアルケニ ル基を有するポリオキシアルキレン誘導体とのエステル 化反応物;特開平6-298555号公報に記載の如く アルコキシポリアルキレングリコールモノアリルエーテ ルと無水マレイン酸との共重合体と、末端に水酸基を有 するポリオキシアルキレン誘導体とのエステル化反応 物。これらセメント分散剤は単独で用いてもよく、2種 以上を併用してもよい。

【0065】上記セメント分散剤を用いる場合には、上 記共重合体(A)と上記セメント分散剤との比率、即ち 固形分換算での重量割合(重量%)としては、上記共重 合体(A)と上記セメント分散剤との性能バランスによ って最適な比率は異なるが、1/99~99/1が好ま しく、5/95~95/5がより好ましく、10/90 ~90/10が最も好ましい。

【0066】又、上記セメント組成物は、以下の(1)

- ~ (20) に例示するような他の公知のセメント添加剤 (材)を含有することができる。
- (1) 水溶性高分子物質:ポリアクリル酸(ナトリウ ム)、ポリメタクリル酸(ナトリウム)、ポリマレイン 酸(ナトリウム)、アクリル酸・マレイン酸共重合物の ナトリウム塩等の不飽和カルボン酸重合物:メチルセル ロース、エチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロー ス、ヒドロキシエチルセルロース、カルボキシメチルセ ルロース、カルボキシエチルセルロース、ヒドロキシプ ロピルセルロース等の非イオン性セルロースエーテル 類;メチルセルロース、エチルセルロース、ヒドロキシ エチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース等の 多糖類のアルキル化又はヒドロキシアルキル化誘導体の 一部又は全部の水酸基の水素原子が、炭素数8~40の 炭化水素鎖を部分構造として有する疎水性置換基と、ス ルホン酸基又はそれらの塩を部分構造として有するイオ ン性親水性置換基で置換されてなる多糖誘導体:酵母グ ルカンやキサンタンガム、β-1.3グルカン類(直鎖 状、分岐鎖状の何れでも良く、一例を挙げれば、カード 20 ラン、パラミロン、パキマン、スクレログルカン、ラミ ナラン等)等の微生物醗酵によって製造される多糖類; ポリアクリルアミド;ポリビニルアルコール;デンプ ン;デンプンリン酸エステル;アルギン酸ナトリウム; ゼラチン;分子内にアミノ基を有するアクリル酸のコポ リマー及びその四級化合物等。
 - (2) 高分子エマルジョン: (メタ) アクリル酸アルキ ル等の各種ビニル単量体の共重合物等。
 - (3) オキシカルボン酸もしくはその塩、糖及び糖アル コールからなる群から選ばれる1種以上の化合物(B) 以外の硬化遅延剤:珪弗化マグネシウム:リン酸並びに その塩又はホウ酸エステル類;アミノカルボン酸とその 塩;アルカリ可溶タンパク質;フミン酸;タンニン酸; フェノール;グリセリン等の多価アルコール;アミノト リ(メチレンホスホン酸)、1-ヒドロキシエチリデン -1、1-ジホスホン酸、エチレンジアミンテトラ(メ チレンホスホン酸)、ジエチレントリアミンペンタ (メ チレンホスホン酸)及びこれらのアルカリ金属塩、アル カリ土類金属塩等のホスホン酸及びその誘導体等。
 - (4) 早強剤・促進剤:塩化カルシウム、亜硝酸カルシ ウム、硝酸カルシウム、臭化カルシウム、ヨウ化カルシ ウム等の可溶性カルシウム塩;塩化鉄、塩化マグネシウ ム等の塩化物;硫酸塩;水酸化カリウム;水酸化ナトリ ウム;炭酸塩;チオ硫酸塩;ギ酸及びギ酸カルシウム等 のギ酸塩;アルカノールアミン;アルミナセメント;カ ルシウムアルミネートシリケート等。
 - (5) 鉱油系消泡剤: 燈油、流動パラフィン等。
 - (6)油脂系消泡剤:動植物油、ごま油、ひまし油、こ れらのアルキレンオキシド付加物等。
- (7) 脂肪酸系消泡剤:オレイン酸、ステアリン酸、こ 50 れらのアルキレンオキシド付加物等。

(8) 脂肪酸エステル系消泡剤:グリセリンモノリシノレート、アルケニルコハク酸誘導体、ソルビトールモノラウレート、ソルビトールトリオレエート、天然ワックス等。

(9) オキシアルキレン系消泡剤: (ポリ) オキシエチ レン (ポリ) オキシプロピレン付加物等のポリオキシア ルキレン類:ジエチレングリコールヘプチルエーテル、 ポリオキシエチレンオレイルエーテル、ポリオキシプロ ピレンブチルエーテル、ポリオキシエチレンポリオキシ プロピレン2-エチルヘキシルエーテル、炭素原子数1 10 2~14の高級アルコールへのオキシエチレンオキシプ ロピレン付加物等の(ポリ)オキシアルキルエーテル 類:ポリオキシプロピレンフェニルエーテル、ポリオキ シエチレンノニルフェニルエーテル等の (ポリ) オキシ アルキレン (アルキル) アリールエーテル類;2,4, 7, 9-テトラメチルー5-デシンー4, 7-ジオー ル、2、5-ジメチル-3-ヘキシン-2、5-ジオー ル、3-メチル-1-ブチン-3-オール等のアセチレ ンアルコールにアルキレンオキシドを付加重合させたア セチレンエーテル類:ジエチレングリコールオレイン酸 20 エステル、ジエチレングリコールラウリル酸エステル、 エチレングリコールジステアリン酸エステル等の(ポ リ) オキシアルキレン脂肪酸エステル類;ポリオキシエ チレンソルビタンモノラウリン酸エステル、ポリオキシ エチレンソルビタントリオレイン酸エステル等の(ポ リ) オキシアルキレンソルビタン脂肪酸エステル類;ポ リオキシプロピレンメチルエーテル硫酸ナトリウム、ポ リオキシエチレンドデシルフェノールエーテル硫酸ナト リウム等の(ポリ)オキシアルキレンアルキル(アリー ル) エーテル硫酸エステル塩類; (ポリ) オキシエチレ 30 ンステアリルリン酸エステル等の(ポリ)オキシアルキ レンアルキルリン酸エステル類;ポリオキシエチレンラ ウリルアミン等の (ポリ) オキシアルキレンアルキルア ミン類;ポリオキシアルキレンアミド等。

(10) アルコール系消泡剤:オクチルアルコール、ヘキサデシルアルコール、アセチレンアルコール、グリコール類等。

(11) アミド系消泡剤:アクリレートポリアミン等。

(12) リン酸エステル系消泡剤: リン酸トリプチル、 ナトリウムオクチルホスフェート等。

(13) 金属石鹸系消泡剤:アルミニウムステアレート、カルシウムオレエート等。

(14) シリコーン系消泡剤:ジメチルシリコーン油、シリコーンペースト、シリコーンエマルジョン、有機変性ポリシロキサン(ジメチルポリシロキサン等のポリオルガノシロキサン)、フルオロシリコーン油等。

(15) AE剤: 樹脂石鹸、飽和あるいは不飽和脂肪酸、ヒドロキシステアリン酸ナトリウム、ラウリルサルフェート、ABS (アルキルベンゼンスルホン酸)、LAS (直鎖アルキルベンゼンスルホン酸)、アルカンス 50

ルホネート、ポリオキシエチレンアルキル (フェニル) エーテル、ポリオキシエチレンアルキル (フェニル) エーテル硫酸エステル又はその塩、ポリオキシエチレンアルキル (フェニル) エーテルリン酸エステル又はその塩、蛋白質材料、アルケニルスルホコハク酸、αーオレフィンスルホネート等。

(16) その他界面活性剤:オクタデシルアルコールや ステアリルアルコール等の分子内に6~30個の炭素原 子を有する脂肪族1価アルコール、アビエチルアルコー ル等の分子内に6~30個の炭素原子を有する脂環式1 価アルコール、ドデシルメルカプタン等の分子内に6~ 30個の炭素原子を有する1価メルカプタン、ノニルフ ェノール等の分子内に6~30個の炭素原子を有するア ルキルフェノール、ドデシルアミン等の分子内に6~3 0個の炭素原子を有するアミン、ラウリン酸やステアリ ン酸等の分子内に6~30個の炭素原子を有するカルボ ン酸に、エチレンオキシド、プロピレンオキシド等のア ルキレンオキシドを10モル以上付加させたポリアルキ レンオキシド誘導体類;アルキル基又はアルコキシ基を 置換基として有しても良い、スルホン基を有する2 個の フェニル基がエーテル結合した、アルキルジフェニルエ ーテルスルホン酸塩類;各種アニオン性界面活性剤;ア ルキルアミンアセテート、アルキルトリメチルアンモニ ウムクロライド等の各種カチオン性界面活性剤;各種ノ ニオン性界面活性剤;各種両性界面活性剤等。

(17) 防水剤:脂肪酸(塩)、脂肪酸エステル、油脂、シリコン、パラフィン、アスファルト、ワックス 等

(18) 防錆剤: 亜硝酸塩、リン酸塩、酸化亜鉛等。

) (19) ひび割れ低減剤:ポリオキシアルキルエーテル 等。

(20) 膨張材:エトリンガイト系、石炭系等。

【0067】その他の公知のセメント添加剤(材)としては、セメント湿潤剤、増粘剤、分離低減剤、凝集剤、乾燥収縮低減剤、強度増進剤、セルフレベリング剤、防錆剤、着色剤、防カビ剤等を挙げることができる。これら公知のセメント添加剤(材)は単独で用いてもよく、2種以上を併用してもよい。

【0068】上記セメント組成物において、セメント及 40 び水以外の成分についての特に好適な実施形態として は、次の(1)~(4)が挙げられる。

【0069】(1) ①本発明のセメント混和剤、及び、 ②オキシアルキレン系消泡剤の2成分を必須とする組み 合わせ。尚、②のオキシアルキレン系消泡剤の配合重量 比としては、①のセメント混和剤中の共重合体(A)に 対して0.001~10重量%の範囲が好ましい。

【0070】(2) ①本発明のセメント混和剤、及び、 ②材料分離低減剤の2成分を必須とする組み合わせ。材料分離低減剤としては、非イオン性セルロースエーテル 類等の各種増粘剤、部分構造として炭素数4~30の炭 化水素鎖からなる疎水性置換基と炭素数2~18のアル キレンオキシドを平均付加モル数で2~300付加した ポリオキシアルキレン鎖とを有する化合物等が使用可能 である。尚、①のセメント混和剤中の共重合体(A)と ②の材料分離低減剤との配合重量比としては、10/9 0~99.99/0.01が好ましく、50/50~9 9. 9/0. 1がより好ましい。この組み合わせのセメ ント組成物は、高流動コンクリート、自己充填性コンク リート、セルフレベリング材として好適である。

【0071】(3)①本発明のセメント混和剤、及び、 ②分子中にスルホン酸基を有するスルホン酸系分散剤の 2成分を必須とする組み合わせ。スルホン酸系分散剤と しては、リグニンスルホン酸塩、ナフタレンスルホン酸 ホルマリン縮合物、メラミンスルホン酸ホルマリン縮合 物、ポリスチレンスルホン酸塩、アミノアリールスルホ ン酸ーフェノールーホルムアルデヒド縮合物等のアミノ スルホン酸系の分散剤等が使用可能である。尚、①のセ メント混和剤中の共重合体(A)と②の分子中にスルホ ン酸基を有するスルホン酸系分散剤との配合重量比とし ては、5/95~95/5が好ましく、10/90~9 20 0/10がより好ましい。

【0072】(4)①本発明のセメント混和剤、及び、 ②リグニンスルホン酸塩の2成分を必須とする組み合わ せ。尚、①のセメント混和剤中の共重合体(A)と②の リグニンスルホン酸塩との配合重量比としては、5/9 5~95/5が好ましく、10/90~90/10がよ り好ましい。

[0073]

【実施例】以下に実施例を挙げ、本発明をさらに具体的 い。尚、特にことわりのない限り、「%」は重量%を、 「部」は重量部を表すものとする。

【0074】製造例において、不飽和(ポリ)アルキレ ングリコールエーテル系単量体の製造時に副生するポリ アルキレングリコールの生成量は、下記の条件で測定し た。

【0075】<ポリアルキレングリコールの生成量の測 定条件>

機 種:島津製作所社 LC-10

検出器:示差屈折計(RI)検出器(HITACHI 3350 RI MONITOR)

溶離液:種類 イオン交換水

流量 1.5ml/分

カラム:種類 昭和電工(株)製、「Shodex G $F - 310 \rfloor 4.6 \times 300 mm$

温度 40℃

製造例において、各単量体の反応率及び得られた共重合 体の重量平均分子量は、下記の条件で測定した。

【0076】<各原料単量体の反応率測定条件>

機 種:日本分光社 Borwin

検出器:示差屈折計(RI)検出器(HITACHI 3350 RI MONITOR)

溶離液:種類 アセトニトリル/0.1%りん酸イオン 交換水溶液=50/50 (vol%)

流量 1.0ml/分

カラム: 種類 東ソー (株) 製、「ODS-120T」 +「ODS-80Ts」各 4.6×250mm 温度 40℃

<共重合体の重量平均分子量測定条件>

10 機 種:Waters LCM1

検出器:示差屈折計(RI)検出器(Waters41 0)

溶離液:種類 アセトニトリル/0.05M酢酸ナトリ ウムイオン交換水溶液=40/60 (vol%)、酢酸 でpH6. 0に調整

流量 0.6ml/分

カラム: 種類 東ソー (株) 製、「TSK-GEL G 4000SWXL] + [G3000SWXL] + [G2 000SWXL」+「GUARD COLUMN」各 7. $8 \times 300 \, \text{mm}$, 6. $0 \times 40 \, \text{mm}$

温度 40℃

検量線:ポリエチレングリコール基準

<製造例1>温度計、攪拌機、窒素及びアルキレンオキ シド導入管を備えたステンレス製高圧反応器に不飽和ア ルコールとしてメタリルアルコール (2-メチルー2-プロペン-1-オール) 196部、付加反応触媒として 水酸化ナトリウム3. 1部を仕込み、攪拌下に反応容器 内を窒素置換し、窒素雰囲気下で150℃まで加熱し た。そして、安全圧下で150℃を保持したままエチレ に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではな 30 ンオキシド6310部を反応器内に導入し、アルキレン オキシド付加反応が完結するまでその温度を保持して反 応を終了した。得られた反応生成物(以下、M-1と称 す。)は、メタリルアルコールに平均50モルのエチレ ンオキシドが付加した不飽和ポリアルキレングリコール エーテル系単量体(以下、MAL-50と称す。)とと もに、副生成物として水溶性ポリアルキレングリコール (ポリエチレングリコール) を含むものであり、ポリエ チレングリコールの生成量は、不飽和ポリアルキレング リコールエーテル系単量体に対して5.0%であった。 【0077】<製造例2>温度計、攪拌機、窒素及びア

> ルキレンオキシド導入管を備えたステンレス製高圧反応 器に、不飽和アルコールとしてアリルアルコール105 部、付加反応触媒として水酸化ナトリウム3. 1部を仕 込み、攪拌下に反応容器内を窒素置換し、窒素雰囲気下 で150℃まで加熱した。そして、安全圧下で150℃ を保持したままエチレンオキシド6195部を反応器内 に導入し、アルキレンオキシド付加反応が完結するまで その温度を保持して反応を終了した。得られた反応生成 物(以下、M-2と称す。)は、アリルアルコールに平 50 均75モルのエチレンオキシドが付加した不飽和ポリア

ルキレングリコールエーテル系単量体(以下、AL-7 5と称す。)とともに、副生成物として水溶性ポリアル キレングリコール (ポリエチレングリコール) を含むも のであり、ポリエチレングリコールの生成量は、不飽和 ポリアルキレングリコールエーテル系単量体に対して ・ 3. 2%であった。

【0078】<製造例3-共重合体(A-1)の製造> 温度計、攪拌機、滴下ロート、窒素導入管及び還流冷却 器を備えたガラス製反応容器に、イオン交換水279 部、不飽和ポリアルキレングリコールエーテル系単量体 10 として製造例1で得られた反応生成物(M-1) 420 部 (MAL-50を400部、ポリエチレングリコール を20部含有)を仕込み、65℃に昇温した。反応容器 を65℃に保った状態で、過酸化水素0.734部とイ オン交換水13.94部とからなる過酸化水素水溶液を 添加した。過酸化水素水溶液投入後30分間65℃に維 持した後、アクリル酸65.0部を反応容器内に3時間 かけて滴下し、それと同時に、イオン交換水18.05 部にL-アスコルビン酸0.950部及び3―メルカプ トプロピオン酸1.718部を溶解させた水溶液を3. 5時間かけて滴下した。その後、1時間引き続いて65 ℃に温度を維持した後、重合反応を終了した。尚、重合 成分濃度(全単量体成分の全原料に対する重量%濃度) は60%であった。その後、酸性の反応溶液を重合反応 温度以下の温度で水酸化ナトリウム水溶液を用いて反応 溶液をpH7に中和し、本発明の共重合体(A)に相当 する共重合体 (A-1) を含む重合体水溶液を得た。 又、メタリルアルコールにエチレンオキシドを平均50 モル付加した不飽和ポリアルキレングリコールエーテル とアクリル酸の残存量を液体クロマトグラフィー(L C) により測定し、重合率を求めたところ、該不飽和ポ リアルキレングリコールエーテルの重合率は、94.1 %、アクリル酸の重合率は97.0%であった。従っ て、共重合組成比は不飽和ポリアルキレングリコールエ ーテル/アクリル酸=85.65/14.35 (重量 %) = 15. 9/84. 1 (モル%) 、未中和型共重合 体換算のカルボン酸量=1.992 (meq/g) であ った。尚、共重合体 (A-1) の重量平均分子量は3 1,000、中和型共重合体に対する不飽和ポリアルキ レングリコールエーテル系単量体の含有量は5.14 (%)、中和型共重合体に対する水溶性ポリアルキレン グリコール (ポリエチレングリコール) の含有量は4. 36(%)であった。

【0079】<製造例4-共重合体(A-2)の製造> 温度計、攪拌機、滴下ロート、窒素導入管及び還流冷却 器を備えたガラス製反応容器に、イオン交換水168 部、不飽和ポリアルキレングリコールエーテル系単量体 として製造例2で得られた反応生成物(M-2) 413 部 (AL-75を400部、ポリエチレングリコールを 13部含有)を仕込み、80℃に昇温した。反応容器を 50 クリート組成物の流動性に及ぼす影響を避ける為に、必

80℃に保った状態で、過酸化水素1.977部とイオ ン交換水7. 91部とからなる過酸化水素水溶液を添加 した。過酸化水素水溶液投入後30分間80℃に維持し た後、アクリル酸43.8部を反応容器内に3時間かけ て滴下し、それと同時に、イオン交換水14.51部に L-アスコルビン酸2.561部及び3-メルカプトプ ロピオン酸0.772部を溶解させた水溶液を3.5時 間かけて滴下した。その後、1時間引き続いて80℃に 温度を維持した後、重合反応を終了した。尚、重合成分 濃度(全単量体成分の全原料に対する重量%濃度)は7 0%であった。その後、酸性の反応溶液を重合反応温度 以下の温度で水酸化ナトリウム水溶液を用いて反応溶液 をpH7に中和し、本発明の共重合体(A)に相当する 共重合体(A-2)を含む重合体水溶液を得た。又、ア リルアルコールに平均75モルのエチレンオキシドを付 加した不飽和ポリアルキレングリコールエーテルとアク リル酸の残存量を液体クロマトグラフィー (LC) によ り測定し、重合率を求めたところ、該不飽和ポリアルキ レングリコールエーテルの重合率は、62.0%、アク リル酸の重合率は97.0%であった。従って、共重合 組成比は不飽和ポリアルキレングリコールエーテル/ア クリル酸=85.38/14.62 (重量%) =11. 1/88.9 (モル%)、未中和型共重合体換算のカル ボン酸量=2.030 (meq/g) であった。尚、共 重合体(A-2)の重量平均分子量は36,500、中 和型共重合体に対する不飽和ポリアルキレングリコール エーテル系単量体の含有量は50.09(%)、中和型 共重合体に対する水溶性ポリアルキレングリコール (ポ リエチレングリコール)の含有量は4.22(%)であ 30 った。

<硬化遅延剤>オキシカルボン酸もしくはその塩、糖及 び糖アルコールからなる群から選ばれる1種以上の化合 物(B)及び無機系の硬化遅延剤(D)として下記のも のを用いた。

(B-1) グルコン酸ナトリウム

(B-2) リンゴ酸

(B-3) グルコース

(B-4) ソルビトール

(D-1) リン酸水素二カリウム

40 <コンクリート試験>

(コンクリート組成物の調製) セメントとして普通ポル トランドセメント(太平洋セメント社製)、細骨材とし て大井川水系産陸砂、粗骨材として青海産砕石、混練水 として水道水を用い、下記の配合でコンクリート組成物 を調製した。尚、コンクリート組成物の温度が30℃又 は15℃の試験温度になるように、試験に使用する材 料、強制練りミキサー、測定器具類を上記の試験温度雰 囲気下で調温し、混練及び各測定は上記の試験温度雰囲 気下で行った。又、コンクリート組成物中の気泡がコン

要に応じて市販のオキシアルキレン系消泡剤を用い、空気量が1.0±0.3%となるように調整した。

(配合) セメント: 320 kg/m³、水:176 kg /m³ 、細骨材:822kg/m³ 、粗骨材:892k g/m³、細骨材率(細骨材/細骨材+粗骨材)(容積 比):48%、水/セメント比(重量比)=0.55 上記条件下に強制練りミキサーを用いて混練時間2分間 でコンクリートを製造し、スランプ値、凝結時間(終結 時間)及び空気量を測定した。尚、スランプ値、凝結時 間 (終結時間) 及び空気量の測定は、それぞれ J [S - 10 A-1101、JIS-A-6204 附属書I、JI S-A-1128に準拠して行った。尚、表中の共重合 体(A)、オキシカルボン酸もしくはその塩、糖及び糖 アルコールからなる群から選ばれる1種以上の化合物 (B)、あるいは無機系の硬化遅延剤(D)の添加量 は、セメントに対する固形分[不揮発成分]の重量%を 示し、初期スランプ値が20±1cmになるように添加 量を調整して比較した。尚、共重合体(A)を含む重合

体水溶液中の固形分[不揮発成分]は、上記製造例で得 られた重合体水溶液を適量計量して130℃で加熱乾燥 することにより揮発成分を除去して測定し、セメントと 配合する際に所定量の固形分[不揮発成分]が含まれる ように重合体水溶液を計量して使用した。従って、表中 の「(A)(固形分)」は、共重合体(A)以外の不揮 発性の成分、即ち、不揮発性の未反応の単量体及び水溶 性ポリアルキレングリコールをも含む固形分〔不揮発成 分] 量に相当し、「(A) (重合体)」は、共重合体 (A) のみの固形分 [不揮発成分] 量に相当する。尚、 表中の添加量の「合計」は、共重合体(A)のみの固形 分量に相当する該「(A) (重合体)」と、オキシカル ボン酸もしくはその塩、糖及び糖アルコールからなる群 から選ばれる1種以上の化合物(B)あるいは無機系の 硬化遅延剤 (D) とのセメントに対する固形分の合計重 量%である。試験結果を表1に示す。

30

[0080]

【表1】

2	O
ა	Z

_	31																							3	32	
	凝結時間(分)	398	017	450	400	440	395	430	390	47.5	770	810	760	800	755	790	745	785	350	360	24時間後末海小	24時間後未運作	24時間後表師小	74時一次主体化	385	
	90分後	14.5			17.5	18.0	16.0	17.0	15.0	15.5		19.5	18.5		18.5	19.0	18.0	18.5	10.0	10.5			,	,	11.5	
<u>値(cm)</u>	30分後 60分後 90分後	Į.	19.5		0.61	0.61	-8.0	18.5	17.0	17.0	20.0	20.0	19.5	19.5	19.0	19.5	19.0	19.0	14.0	14.5					15.5	
スランプ値(cm	30分後	0 51	20.5	20.0	20.0	19.5	19.5	19.5	18.5	18.5	20.5	20.0	20.0	20.0	20.0	20.0	19.5	19.5	18.0	18.0	,	١			18.5	
	5分後	21.0	21.0	20.5	20.5	20.0	20.5	20.0	20.0	19.5	20.0	19.5	20.0	19.5	20.0	19.5	19.5	19.0	20.5	20.0	9.0	8.5	8.5	8.0	20.5	
	0	Ŀ	ŀ		,	Ŀ			ı	ŀ	ŀ	ŀ	,	-	-	,	- 1	- .		-	-	ŀ	-	-	43.4	Ş
配合比(《	®	9.9	32.7	29.2	32.7	29.5	37.8	34.0	46.0	41.9	32.7	29.2	32.7	29.5	37.8	34.0	46.0	41.9	-	-	1	1		•		
	(文) (本)	90.1	67.3	70.8	67.3	70.8	62.2	0.99	54.0	58.1	67.3	70.8	67.3	70.8	62.2	66.0	54.0	58.1	•	•	,	3	1		56.6	
	中田	0.101	0.122	0.137	0.122	0.137	0.132	0.147	0.152	0.167	0.122	0.137	0.122	0.137	0.132	0.147	0.152	0.167	0.091	0.110	1.000	1.000	1.000	1.000	0.161	
⊋	<u>e</u>	Ŀ	ŀ	ŀ		-	,	-	1	•			,	1	ı	1	1	-	,	•	-			-	0.07	
添加量 (wt%	e	0.0	0.04	0.04	0.04	0.04	0.05	0.05	0.0	0.07	0.04	0.04	0.04	0.04	0.03	0.05	0.07	0.0	'	<u>'</u>	- 8	9.	1.00	1: 00	1	
极	(天) (美) (本)	0.091	0.082	0.097	0.082	0.097	0.082	0.097	0.085	0.097	0.082	0.097	0.082	0.097	0.082	0.097	0.082	0.097	0.091	0.110	•	1	1	1	0.091	
	(A) (国形 分)	0 10	0.08	0.15	0.03	0.15	임	-			0		0	0.15	ᅃ		•	0.15	0.10	0.17	•	•	٠	1	0.10	(
	40	A-1+B-1	A-1+B-1	A-2+B-1	A-1+B-2	A-2+B-2	A-1+B-3	A-2+B-3	A-1+B-4	A-2+B-4	A-1+B-1	A-2+B-1	A-1+B-2	A-2+B-2	A-1+B-3	A-2+B-3	A-1+B-4	A-2+8-4	A-1	A-2		8-2	8-3	8-4	A-1+D-1	•
444	記り	30	30	30	30	30	8	ee	200	_	4	-2	\Box	_	_	_	4	<u>?</u>	2	200	2	20	2	30	8	
		نــا		実施例3	東施例4	実施例5	実施例6		米第28	来完全9	実施例10	-1	-		-1	<u></u> ,	英語例16	米尼河		比較例2	1.82913	1188614	1182915	比較例6	比較例7	

【0081】表1に示すように、試験温度が30℃にお いて、共重合体 (A-1) 又は (A-2) をそれぞれ単 独で用いた場合、無機系の硬化遅延剤(D)を併用した 場合の何れの場合も経時による流動性の低下が大きく、 他方、オキシカルボン酸もしくはその塩、糖及び糖アル コールからなる群から選ばれる1種以上の化合物(B-1)、(B-2)、(B-3) 又は(B-4) をそれぞ 50 経時による流動性の低下は小さいが硬化が遅くなったの

れ単独で用いた場合は充分な流動性が得られなかった。 一方、共重合体(A-1)又は(A-2)と、オキシカ ルボン酸もしくはその塩、糖及び糖アルコールからなる 群から選ばれる1種以上の化合物 (B-1)、(B-2) 、 (B-3) 又は (B-4) とを併用した本発明の セメント混和剤を用いた場合、試験温度が15℃では、

に対し、試験温度が30℃では、経時による流動性の低下は小さく、かつ、硬化も早かった。

[0082]

【発明の効果】本発明のセメント混和剤をセメント組成

物に添加すれば、夏場等の高温時においても長時間にわたって流動性の低下が防止可能となり、セメント組成物をポンプ等により移送したり型枠等に充填したりする工程での作業性が改善される。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

FΙ

テーマコード (参考)

// CO4B103:30

103:40

103:30 103:40

(72)発明者 恩田 義幸

神奈川県川崎市川崎区千鳥町14-1 株式 会社日本触媒内

Fターム(参考) 4G012 PB17 PB28 PB39 PC01 PC03